PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-107124

(43) Date of publication of application: 22.04.1997

(51)Int.CI.

H01L 33/00

H01L 21/205

(21)Application number: 07-261477

(71)Applicant: SUMITOMO CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

09.10.1995

(72)Inventor:

IECHIKA YASUSHI

TAKADA TOMOYUKI **ONO YOSHINOBU**

(54) METHOD FOR MANUFACTURING III-V COMPOUND SEMICONDUCTOR

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for manufacturing a III-VI compound semiconductor having an improved uniformity for a light emitting device with improved productivity.

SOLUTION: In a method for manufacturing a III-V compound semiconductor with a multilayer structure by the organic metal vapor growth method, a light emitting layer which is expressed by a general expression InxGayAlzN (where, x+y+z=1, 0<x≤1, 0≤y<1, 0≤y<1) is sandwiched by two layers with a larger band gap than the light emitting layer. The two layers are expressed by the same or different general expressions lnuGavAlwN (where, u+v+w=1, 0≤u≤1, 0≤v≤1, 0≤w≤1), the layer thickness of the light emitting layer is equal to or more than 5Å and equal to or less than 500Å, and the light emitting layer is manufactured under a pressure of at least 0.001 atmospheric pressure or more and 0.5 atmospheric pressure or less.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.03.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

19.02.2002

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection] 2002-04795

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

20.03.2002

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-107124

(43)公開日 平成9年(1997)4月22日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

ΡI

技術表示箇所

H01L 33/00 21/205

H01L 33/00

21/205

С

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平7-261477

平成7年(1995)10月9日

(71)出願人 000002093

住友化学工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

(72)発明者 家近 泰

茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式

会社内

(72)発明者 高田 朋幸

茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式

会社内

(72)発明者 小野 善伸

茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式

会社内

(74)代理人 弁理士 久保山 隆 (外1名)

(54) 【発明の名称】 3-5族化合物半導体の製造方法

(57)【要約】

【課題】発光素子用の均一性に優れた3-5族化合物半 導体を生産性高く製造する方法を提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】有機金属気相成長法による積層構造を有す る3-5族化合物半導体の製造方法において、該積層構 造として、一般式In, Ga、Al, N(ただし、x+ y+z=1, $0 < x \le 1$, $0 \le y < 1$, $0 \le z < 1$) τ 表される発光層が、該発光層よりバンドギャップの大き な2つの層により挟まれて配置されてなるものであり、 該2つの層がそれぞれ同一又は異なる一般式 In. Ga 、Al. N (ただし、u+v+w=1、0≦u≦1、0 $\leq v \leq l$ 、 $0 \leq w \leq l$) で表されるものであり、該発光 10 層の層厚が5A以上500A以下であり、かつ少なくと も該発光層を0.001気圧以上0.5気圧以下の圧力 下で製造することを特徴とする発光素子用3-5族化合 物半導体の製造方法。

【請求項2】発光層が、500°C以上850°C以下の温 度で成長され、かつ発光層の成長速度R(A/分)が、 [数1] $5/(y+z) \le R \le 250/(y+z)$ を満たす範囲内で成長されることを特徴とする請求項1 記載の発光素子用3-5族化合物半導体の製造方法。

【請求項3】発光層に含まれるSi、Ge、Cd、Zn 20 に至った。 及びMgの各元素の濃度が、いずれも101°cm-3以下 であることを特徴とする請求項1又は2記載の発光素子 用3-5族化合物半導体の製造方法。

【請求項4】2つの層が、それぞれ同一又は異なる一般 式 Ga_*Al_bN (ただし、a+b=1、 $0 \le a \le 1$ 、 0≤b≤1)で表されることを特徴とする請求項1、2 又は3記載の発光素子用3-5族化合物半導体の製造方

【発明の詳細な説明】

【発明の属する技術分野】本発明は発光索子用3-5族 化合物半導体の製造方法に関する。

[0002]

[従来の技術] 従来、紫外、青、緑色領域の発光ダイオ ード(以下、LEDと記すことがある。)又は紫外、 青、緑色領域のレーザダイオード等の発光素子の材料と して、一般式 In、Ga、AI、N(ただし、x+y+ z=1、 $0 < x \le 1$ 、 $0 \le y < 1$ 、 $0 \le z < 1$)で表さ れる3-5族化合物半導体が知られている。とくに、発 光層が該化合物半導体からなり、該発光層がこれよりバ 40 ンドギャップの大きい2つの同一又は異なる一般式 I n "Ga, Al"N (ただし、u + v + w = 1、0 ≦ u ≦ 1、0≤ v ≤ 1、0 ≤ w ≤ 1) で表される3-5族化合 物半導体からなる層により接して挟まれている構造のも のは、いわゆるダブルヘテロ構造と呼ばれるもので、高 効率の発光素子として重要である。

【0003】該3-5族化合物半導体の製造方法として は、分子線エピタキシー(以下、MBEと記すことがあ る。) 法、有機金属気相成長(以下、MOVPEと記す ことがある。)法、ハイドライド気相成長(以下、HV 50 【0009】

PEと記すことがある。) 法などが挙げられる。中でも MOVPE法は一般にMBE法やHVPE法に比べて大 面積で均一な層形成を行なうことができるため重要であ

【0004】また、GaAs、InP等の化合物半導体 のMOVPE法では、成長圧力を下げることで成長した エピタキシャル膜のウエファ面内での均一性を向上で き、さらに多数枚を一度に成長する場合にはウエファ間 での均一性も向上できることが知られている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、発光 素子用の均一性に優れた3-5族化合物半導体を生産性 高く製造する方法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、該3-5 族化合物半導体の成長条件について種々検討の結果、該 化合物半導体の成長時の圧力及び層厚を特定の範囲内に することで、該化合物半導体の結晶性を損なうことなく 高品質で均一な薄膜が得られることを見いだし、本発明

[0007]即ち、本発明は(1)有機金属気相成長法 による積層構造を有する3-5族化合物半導体の製造方 法において、該積層構造として、一般式 In, Ga, A 1. N ($\hbar k l$), x + y + z = 1, $0 < x \le 1$, $0 \le y$ <1、0≤2<1)で表される発光層が、該発光層より バンドギャップの大きな2つの層により挟まれて配置さ れてなるものであり、該2つの層がそれぞれ同一又は異 なる一般式 In "Ga, Al "N(ただし、u+v+w =1、 $0 \le u \le 1$ 、 $0 \le v \le 1$ 、 $0 \le w \le 1$)で表され 30 るものであり、該発光層の層厚が5点以上500点以下 であり、かつ少なくとも該発光層を0.001気圧以上 0.5気圧以下の圧力下で製造することを特徴とする発 光素子用3-5族化合物半導体の製造方法に係るもので ある。また、本発明は(2)発光層が、500℃以上8 50°C以下の温度で成長され、かつ発光層の成長速度R (A/分)が、

[数2] 5/(y+z) ≤R≤250/(y+z) を満たす範囲内で成長される(1)記載の発光素子用3 - 5族化合物半導体の製造方法に係るものである。

【0008】また、本発明は(3)発光層に含まれるS i、Ge、Cd、Zn及びMgの各元素の濃度が、いず れも10''cm-'以下である(1)又は(2)記載の発 光素子用3-5族化合物半導体の製造方法に係るもので ある。更に、本発明は(4)2つの層が、それぞれ同一 又は異なる一般式Ga, Al, N(ただし、a+b= 1、0≦a≦1、0≦b≦1)で表されることを特徴と する請求項1、2又は3記載の発光素子用3-5族化合 物半導体の製造方法に係るものである。次に、本発明を 詳細に説明する。

[発明の実施の形態] 一般に該3-5族化合物半導体の結晶成長用基板としては、サファイア、ZnO、GaAs、Si、SiC、NdGaO, (NGO)、MgAl、O、(マグネシアスビネル)等が用いられる。とくにサファイアは透明であり、また大面積の高品質の結晶が得られるため重要である。

【0010】MOVPE法の場合、以下のような原料を 用いることができる。即ち、3族原料としては、トリメ チルガリウム [(CH,) , Ga、以下TMGと記すと とがある。]、トリエチルガリウム[(C, H,), G 10 a、以下TEGと記すことがある。] 等の一般式R、R , R, Ga (ここでR, 、R, 、R,は低級アルキル基 を示す。)で表されるトリアルキルガリウム:トリメチ ルアルミニウム [(CH,), A1]、トリエチルアル ミニウム [(C, H,), Al、以下TEAと記すこと がある。]、トリイソブチルアルミニウム [(i - C → H,), A1] 等の一般式R, R, R, A1 (CCでR 1、R2、R, は前記の定義と同じである。) で表され るトリアルキルアルミニウム:トリメチルアミンアラン [(CH,), N:A1H,]; トリメチルインジウム 20 [(CH,), In、以下TMIと記すことがあ る。]、トリエチルインジウム [(C, H,), In] 等の一般式R、R、R、In(CCでR、、R、、R、 は前記の定義と同じである。) で表されるトリアルキル インジウム等が挙げられる。とれらは単独で又は混合し て用いられる。

[0011]次に、5族原料としては、アンモニア、ヒドラジン、メチルヒドラジン、1、1-ジメチルヒドラジン、1、2-ジメチルヒドラジン、t-ブチルアミン、エチレンジアミンなどが挙げられる。これらは単独 30で又は混合して用いられる。これらの原料のうち、アンモニアとヒドラジンは分子中に炭素原子を含まないため、半導体中への炭素の汚染が少なく好適である。

【0012】該3-5族化合物半導体のp型ドーパントとしては、2族元素が好ましい。具体的にはMg、Zn、Cd、Hg、Beが挙げられるが、このなかでは低抵抗のp型のものがつくりやすいMgが好ましい。Mgドーパントの原料としては、ビスシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスメチルシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスエチルシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスープロビルシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスーiープロビルシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスーiープロビルシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスーiープロビルシクロペンタジエニルマグネシウム、ビスーiープロビルシクロペンタジエニルマグネシウム等の一般式(RC,H4)、Mg(ただし、Rは水素又は炭素数1以上4以下のアルキル基を示す。)で表される有機金属化合物が適当な蒸気圧を有するために好適である。

[0013]該3-5族化合物半導体のn型ドーパントとしては、4族元素と6族元素が好ましい。具体的にはSi、Ge、Oが挙げられるが、この中では低抵抗のn型がつくりやすく、原料純度の高いものが得られるSi

が好ましい。Siドーパントの原料としては、シラン (SiH。)、ジシラン(Si、H。)などが好適である。

【0014】次に、本発明の3-5族化合物半導体の製造方法について更に詳細に説明する。本発明の3-5族化合物半導体の製造方法において、該3-5族化合物半導体は積層構造を有し、該積層構造として、一般式 In、Ga、Al, N (ただし、x+y+z=1、 $0 < x \le 1$ 、 $0 \le y < 1$ 、 $0 \le z < 1$) で表される発光層が、該発光層よりバンドギャップの大きな2つの層により挟まれて配置されてなるものである。更に、該2つの層が、それぞれ同一又は異なる一般式 In、Ga、Al, N (ただし、u+v+w=1、 $0 \le u \le 1$ 、 $0 \le v \le 1$ 、 $0 \le w \le 1$) で表されるものである。

【0015】更に、該発光層の層厚は5点以上500点 以下である。更に好ましい層厚の範囲は5A以上100 A以下であり、特に好ましくは5A以上90A以下であ る。層厚が5Aより小さいと発光層として充分に機能し ないので好ましくなく、層厚が500点を超えると低い 温度で成長した場合、結晶性が低下するので好ましくな い。また、発光層の層厚を小さくすることで、電荷を高 密度に発光層に閉じ込めることができるため、発光効率 を向上させることができる。なお、5 A以上500 A以 下程度の層厚に関しては、次のようにして求める。ま ず、発光層を成長させようとする条件と成長時間以外は 同一の条件で更に長い時間成長させて得られた厚い発光 層の層厚(例えば2000点)を2次イオン質量分析法 により測定し、該層厚を該成長時間で除して該条件にお ける成長速度を求める。次に、5 A以上500 A以下の 所定の層厚の発光層を成長させるには、該所定の層厚を 該成長速度で除して成長時間を求め、前記の発光層を成 長させようとする条件で該成長時間だけ成長させること により、所定の層厚の発光層を得る。

【0016】とくに本発明でいう該2つの層として、1 nを含まないそれぞれ同一又は異なる一般式Ga。Al 、N (ただし、a+b=1、 $0 \le a \le 1$ 、 $0 \le b \le 1$) で表されるものが結晶性が高いので好ましい。発光層即 ち活性層に接する層に電気伝導性を持たせるためには該 2つの層に不純物のドーピングを行ない、n型半導体層 とp型半導体層とをそれぞれ形成する。該ドーピングに より、該2つの層の結晶性が低下し、その結果発光効率 の低下を起こすことがある。このような場合には、活性 層とドービングを行なう層の間に本発明でいう該2つの 層として不純物濃度の低い層を設けることで、発光効率 を向上できることがある。また、発光層での1nNの混 晶比が高い場合、熱的な安定性が充分でなく、結晶成長 中、又は半導体プロセスで劣化を起こす場合がある。と のような発光層の劣化を防止する目的のために発光層の 次に成長する層、即ち本発明でいう該2つの層の1つに 保護機能を持たせるととができる。該層(以下、保護層

ということがある。) に充分な保護機能をもたせるため には、該保護層のInNの混晶比は10%以下、AIN の混晶比は5%以上が好ましい。更に好ましくは In N 混晶比が5%以下、A 1 N混晶比が10%以上である。 また、該保護層に充分な保護機能を持たせるためには、 該保護層の層厚は10A以上1 µm以下が好ましく、更 に好ましくは、50A以上5000A以下である。該保 護層の層厚が10点より小さいと充分な効果が得られな い場合があるので好ましくない。また、1 μmより大き い場合には発光効率が減少する場合があるので好ましく 10 ない。

【0017】本発明においては、少なくとも該発光層の 成長時の圧力としては0.001気圧以上0.5気圧以 下であり、更に好ましい成長時の圧力の範囲は0.01 気圧以上0.4気圧以下である。該成長圧力が0.5気 圧より大きい場合には、3-5族化合物半導体として充 分な均一性を得ることができないので好ましくない。ま た、該成長圧力を0.001気圧より小さくすると、本 発明の効果が顕著でなくなり、更に該化合物半導体の結 晶性が充分でなくなる場合があるので好ましくない。 【0018】本発明において、キャリアガスとしては、 水素、窒素、アルゴン、ヘリウム等のガスを単独で又は 混合して用いることができる。ただし、水素をキャリア ガス中に含む場合、高いInN混晶比の該化合物半導体 を成長すると充分な結晶性が得られない場合がある。と のような場合には、キャリアガス中の水素分圧を低くす ることが好ましく、具体的には、キャリアガス中の水素 の分圧を、0. 1気圧以下にすることが好ましい。ここ で、一般式 In、Ga、Al、N(ただし、x+y+z = 1、 $0 < x \le 1$ 、 $0 \le y < 1$ 、 $0 \le z < 1$)で表され 30 る3-5族化合物半導体において、xの値を指して、1 n N混晶比がxであると記すことがある。y、zの値に ついても、同様にしてそれぞれGaN混晶比、AlN混 晶比の表現で記すことがある。これらのキャリアガス は、適宜使い分けることができる。動粘係数が大きく対 流を起としにくいという点では、水素とヘリウムが挙げ られる。ただし、ヘリウムは他のガスに比べて高価であ り、また水素を用いた場合には、前述のように該化合物 半導体の結晶性が充分でない場合がある。窒素及びアル ゴンは比較的安価であるため、大量にキャリアガスを使 40 用する場合には好適に用いることができる。

【0019】該化合物半導体を成長する際、1nの取り 込み効率はGa又はAlに比べてかなり小さいため、目 標とするInN混晶比に比べてIn原料は一般に過剰に 加える必要がある。成長圧力を下げるに従い、Inの取 り込み効率は更に下がる傾向がある。一方、成長温度を 下げるに従い、Inの取り込み効率が上がる傾向があ る。したがって、該化合物半導体中のInN混晶比を制 御するためには、原料供給比、成長圧力及び成長温度 を、原料供給能力、結晶性等の点を考慮しながら決定す 50 の側面に基板を配置する構造のものなどを用いることが

るととができる。

の好ましい範囲は、500℃以上850℃以下である。 該成長温度が500℃より低い場合には、成長した層の 結晶性が充分でない場合があるので好ましくない。85 0℃より高い場合には、1n混晶比の制御が困難な場合 があるので好ましくない。本発明において、発光層の成 長速度の好ましい範囲は、成長速度R(A/分)が、 [数3]5/(y+z)≦R≦250/(y+z) で表される範囲である。成長速度がこの範囲より大きい 場合、得られる発光層の結晶性が充分でない場合があ る、即ち、発光素子を形成した場合、充分な発光特性を 示さない場合があるので好ましくない。また、成長速度 がこの範囲より小さい場合、成長に時間がかかりすぎ実 用的でないのであまり好ましくない。とこで、該成長速 度に関しては、次のようにして求める。まず、発光層を 成長させようとする条件と成長時間以外は同一の条件で 更に長い時間成長させて得られた厚い発光層の層厚(例 えば2000点)を2次イオン質量分析法により測定 20 し、該層厚を該成長時間で除して該条件における成長速 度を求める。これをもって、前記の成長時間以外は同一 の条件で5人以上500人以下の発光層を成長させたと きの成長速度とする。

[0020]本発明において、化合物半導体の成長温度

【0021】本発明において用いる化合物半導体の成長 装置としては、通常の公知の成長装置を用いることがで きる。具体例を図1、図2及び図3に示す。図1は基板 をサセプタ上に水平に配置し、上方から原料ガスを供給 するものである。図2は、基板をサセプタ上に水平に配 置し、側方から原料ガスを供給し、上方から原料ガスを 基板に押しつけるガスを供給するものである。図3は、 サセプタ上に基板を斜に配置し、側方から原料ガスを供 給するものである。図1、図2及び図3の例において、 原料ガスが供給される方向は厳密に上又は水平方向から である必要はなく、基板上に充分な量の原料ガスが到達 するものであればよい。同様に、図1、図2においても 基板の配置の方向は厳密に水平である必要はない。

【0022】図1、図2及び図3の例では、基板又はサ セプタは周囲よりも温度が高いため、原料及びキャリア ガスが加熱されて対流を起こす場合がある。反応炉内に 対流がある場合、原料ガスの反応炉内の滞留時間が長く なり、急峻な層構造が作製されにくくなる傾向がある。 とのような場合、基板を下向きに配置することで対流を 抑制することができる場合がある。具体的には、図1、 図2及び図3の構造の上下を逆転させた構造が挙げられ

【0023】図1、図2及び図3の例は、基板を1枚処 理する装置の例であるが、とのほか、多数枚を一度に処 理できる反応炉として、基板を平面上に多数枚配置する 構造のもの、又はバレル型とよばれる多角錐状サセプタ

できる。とくに、多数枚を一度に成長する装置においては、該化合物半導体の成長により生じたサセプタ上への堆積物が、次の成長において良好な成長を阻害する場合がある。このような場合には、成長前に塩化水素ガス等を用いて反応炉をクリーニングすることで良好な成長を行なうことができる。図1、図2及び図3の例では、原料ガスは1本の供給管から供給されているが、原料同士が反応炉に到達する前に反応し、良質な結晶成長を妨げる場合がある。このような場合には、該反応を起こす原料を別々の配管で反応炉まで導き、反応炉直前、又は反 10 応炉内で混合することが好ましい。

[0024]次に、本発明により得られた化合物半導体を用いた発光素子について説明する。図4に該化合物半導体を用いた発光素子の例を示す。発光層5に接する、層4と層6に互いに異なる伝導性を持たせることで、ダブルヘテロ構造の発光素子となる。成長の容易さから、発光層を成長する直前又は更にそれより前に成長された層、即ち発光層の下側に位置する層をn型とするのが一般的である。また、発光層の成長後、成長中断を行なうことで、均一性に優れた発光効率の高い発光素子の半導20体基板を製造できる。

[0025] 図4は単一の層を発光層とした例であるが、発光層として機能する層は複数の層からなる層であってもよい。具体的に複数の層からなる層が発光層として機能する例としては、2つ以上の発光層がこれよりバンドギャップの大きい層と積層されている構造が挙げられる。

[0026] 発光層がA1を含む場合、酸素等の不純物を取り込みやすいので、発光層として用いると、発光効率が下がることがある。このような場合には、発光層と 30 してはA1を含まない一般式 $1n_x$ Ga_x N (ただし、x+y=1、 $0 \le x \le 1$ 、 $0 \le y < 1$) で表されるものを利用することができる。

【0027】発光層に不純物をドープすることで、発光層のバンドギャップとは異なる波長で発光させることができる。これは不純物からの発光であるため、不純物発光とよばれる。不純物発光の場合、発光波長は発光層の3族元素の組成と不純物元素により決まる。この場合、発光層のInN混晶比は5%以上が好ましい。InN混晶比が5%より小さい場合、発光する光はほとんど紫外40線であり、充分な明るさを感じることができないのであまり好ましくない。In混晶比を増やすにつれて発光波長が長くなり、発光波長を紫から青、緑へと調整できる。

【0028】不純物発光に適した不純物としては、2族元素が好ましい。2族元素のなかでは、Mg、Zn、C dをドーブした場合、発光効率が高いので好適である。とくにZnが好ましい。これらの元素の濃度は、 10^{11} $\sim 10^{11}$ c m^{-1} が好ましい。発光層はこれらの2族元素とともにSi 又はGe を同時にドーブしてもよい。S

i、Geの好ましい濃度範囲は10¹⁸~10¹² c m⁻³である。

8

【0029】不純物発光の場合、一般に発光スペクトルがブロードになり、また注入電荷量が増すにつれて発光スペクトルがシフトする場合がある。このため、高い色純度が要求される場合や狭い波長範囲に発光パワーを集中させることが必要な場合、バンド端発光を利用する方が有利である。バンド端発光による発光素子を実現するためには、発光層に含まれる不純物の量を低く抑えなければならない。具体的には、Si、Ge、Mg、Cd及びZnの各元素について、いずれもその濃度が10¹゚cm⁻゚以下が好ましく、更に好ましくは10¹゚cm⁻゚以下である。

【0030】バンド端発光の場合、発光色は発光層の3 族元素の組成で決まる。可視部で発光させる場合、In N混晶比は10%以上が好ましい。In N混晶比が10%より小さい場合、発光する光はほとんど紫外線であり、充分な明るさを感じることができないので好ましくない。In N混晶比が増えるにつれて発光波長が長くなるので、発光波長を紫から青、緑へと調整できる。【0031】

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいてさらに詳細 に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな い。

実施例1

MOVPE法により図5に示す構造の3-5族化合物半導体を作製し、フォトルミネッセンス(以下、PLと記すことがある。)により発光状態の面内分布を測定した。用いた成長装置は、図1に示した構造のものである。サファイア基板7として25mm×25mmのサファイアC面を鏡面研磨したものを有機洗浄して用いた。成長は低温成長バッファ層としてGaNを用いる2段階成長法を用いた。1/8気圧で厚みが約300点のバッファ層8、約2.5μmのGaN層9を水素をキャリアガスとして成長した。

【0032】次に基板温度を750℃、キャリアガスを窒素とし、キャリアガス、TEG、TMI及びアンモニアをそれぞれ4slm、0.04sccm、0.6sccm、4slm供給して、発光層であるln。,Ga。,N層5を70秒間成長した。成長中断工程として窒素とアンモニアだけを供給する状態を5分間保持した後、さらに同じ温度にてTEG、TEA及びアンモニアをそれぞれ0.032sccm、0.008sccm、4slm供給して、Ga。,Al。,N層10を10分間成長した。ただしslm及びsccmとは気体の流量の単位で1slmは1分当たり、標準状態で1リットルの体積を占める重量の気体が流れていることを示し、1000sccmは1slmに相当する。

【0033】なおとの層5と層10の層厚に関しては、 50 同一の条件でより長い時間成長した層の厚さから求めた 成長速度がそれぞれ43Å/分、30Å/分であるので、上記成長時間から求められる層厚はそれぞれ50Å、300Åと計算できる。以上により作製した3-5族化合物半導体試料を、He-Cdレーザの325nmの発光を励起光源として、室温でのPL測定を行ったところ、周辺5mmを除く基板面内の全面で、ピーク波長が5000Å付近の強い発光が認められた。図6に典型的なPLスペクトルを示す。

[0034] 実施例2

1気圧、水素キャリア中で厚みが約300点のバッファ 10層8、約2.5 μ mのGaN層9を成長した。次に反応 炉圧力を0.5気圧、基板温度を785C、キャリアガスを窒素とし、ln。,gGa。,gN層5を50点成長した。成長中断として窒素とアンモニアだけを供給する状態を5分間保持した後、さらに同じ温度にてgGa。。gAl。,gN層10を300点成長した。以上により作製し*

*た3-5族化合物半導体試料を、実施例1と同様にして、室温でのPL測定を行ったところ、周辺5mmを除く基板面内の全面で、実施例1と同様の強い発光が認められた。

10

【0035】実施例3

実施例2と同様にして、図5に示す構造の化合物半導体を、層5と層10を1/8気圧、成長温度を785℃、750℃、725℃、700℃の各温度で成長した4つの試料を作製した。ただし、各試料について、層5と層10の原料供給量は実施例1と同じにした。いずれの試料も実施例2と同様に、強いPLを示した。表1に各温度で成長した試料のPLスペクトルのピーク波長を示す

[0036] 【表1】

発光層の成長温度 (℃)	700	7 2 5	750	785
PLスペクトルのピーク波長 (nm)	5150	5200	4600	4150

表1から分かるように、成長温度を下げるにしたがい、PLピーク波長が長くなっており、成長温度の低下に伴い、層5における1nの濃度が増加していることが分かる。また、層5と層10を700°Cで成長した試料について、窒素及びアンモニアを等量含む雰囲気中1/8気圧で、1100°C10分間熱処理したが、PLスペクトルは、熱処理の前後で変化しなかった。

【0037】比較例1.

1気圧、785℃で層5と10を成長したことを除いては実施例2と同様にして図5の構造の化合物半導体を作製した。実施例1と同様にしてPLスペクトルを測定したところ、中心部では実施例2と同様に強い発光が認められたが、発光の強い部分は中心部から半径5mmの範囲に限られ、これより外側では、発光波長が次第に短くなり、基板の周辺から5mmの部分ではPLスペクトルのピーク波長は4400点であった。

[0038]実施例4

成長速度を225点/分としてIn。... Ga。... Nを5 40 0点成長したことを除いては実施例1と同様にして、図5に示す構造の試料を作製した。実施例1と同様にしてPLスペクトルを評価したところ、強い背色発光が観察された。得られたPLスペクトルを図7に示す。

[0039]比較例2

成長速度が325点/分の1n。...Ga。...Nを50点 成長したことを除いては実施例1と同様にして、図5に 示す構造の試料を作製した。実施例1と同様にしてスペ クトルを評価したところ、青い発光は得られたものの、 発光体度は実施例1の4のに比べて1/10以下であっ

tc.

【0040】実施例5

実施例1と同様にして図5に示す該化合物半導体を作製した後、アンモニアと窒素を供給しながら1100℃以上に基板を昇温し、MgをドーブしたGaNを成長する。こうして作製した該化合物半導体を1気圧の窒素中800℃でアニールし、Mgをドープした層を低抵抗のp型層とする。こうして、発光波長、発光強度の均一性に優れた発光素子用3-5族化合物半導体エピタキシャル基板が得られる。

[0041]

【発明の効果】本発明により、均一性に極めて優れた3-5族化合物半導体を生産性よく作製することができ、得られた3-5族化合物半導体を用いることにより発光状態の均一な発光素子を作製できるため、本発明はきわめて有用であり工業的価値が大きい。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に用いられる反応炉の1例の概略の構造を示す図。

【図2】本発明に用いられる反応炉の1例の概略の構造を示す図。

【図3】本発明に用いられる反応炉の1例の概略の構造を示す図。

【図4】本発明により作製できる3-5族化合物半導体を用いた発光素子の構造の1例を示す図。

【図5】実施例1において作製した3~5族化合物半導体の構造を示す図。

発光強度は実施例1のものに比べて1/10以下であっ 50 【図6】実施例1において作製した3-5化合物半導体

のPLスペクトルを示す図。

【図1】

真空ポンプ

【図7】実施例4において作製した3-5化合物半導体 のPLスペクトルを示す図。

11

【符号の説明】

1... 反応炉

2. . . 基板

3. . . サセプタ

* 4 . . . n型層

5. . . In。., Ga。., N層

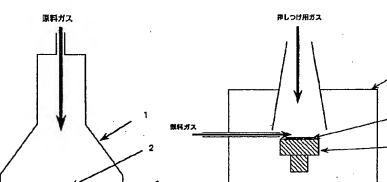
6...p型層

7. . . サファイア基板

8. . . バッファ層

9. . . GaN層

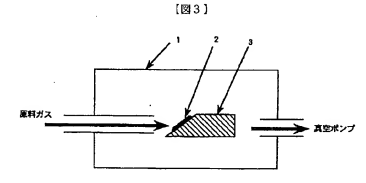
10... Ga., Al,, N層

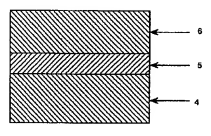


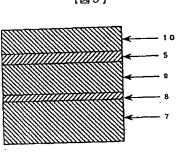
英型ポンプ

【図2】

[図4]







【図5】

